

γρυργεία

ΥΓΕΙΑΣ
ΕΡΓΑΣΙΑΣ

Κακλάμανης Απόστολος

Από:
Αποστολή:
Προς:
Θέμα:

ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΚΟΝΤΗΣ [mitsaras.22@hotmail.com]
Σάββατο, 16 Μαρτίου 2013 2:23 μμ
Κακλάμανης Απόστολος
ΣΚΤΠ

ΑΡ. ΚΑΚΛΑΝΑΝΗΣ

Εχω αρχησει να σκεφτομαι να κανω κακο στον ευατο μου μην αλαξει κατι

Από: ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ ΚΟΝΤΗΣ ΕΙΜΑΣΤΕ χΙΛΙΑΔΕΣ

Ένας ασθενής με ΣΚΠ, είναι πολύ πιθανό να είχε κινητικό πρόβλημα, το οποίο να έχει σε μεγάλο βαθμό ξεπεραστεί, ουδείς όμως μπορεί να είναι σίγουρος ότι δε θα ξαναπαρουσιαστεί κάποια ώση, η οποία θα του δημιουργήσει κινητικό πρόβλημα.

Επίσης, μια σειρά από άλλα συμπτώματα της πάθησης τις περισσότερες φορές δε λαμβάνονται υπόψη και η διάγνωση η οποία συνήθως γίνονταν από γιατρούς ήταν η εξής: «Περπατάς; Αν περπατάς, δεν έχεις πρόβλημα». Άλλοι γιατροί πάλι, έδιναν επίδομα με τη συνοδευτική έκφραση ότι κάνουν χάρη και το δίνουν από την καλή τους την καρδιά. Ελπίζω, αν και τα πρώτα δείγματα γραφής μιλούν για το αντίθετο, ότι στα ΚΕΠΑ θα υπάρχει πραγματικός επιστημονικός έλεγχος των ασθενών με ΣΚΠ. Δε θέλω να μιλήσω για τη νομοθεσία και τις απίστευτες ακροβασίες της, αλλά ας φέρω ένα παράδειγμα: Ο ν.3232/04, ο πιο «σύγχρονος» νόμος για την επιδοματική πολιτική στη ΣΚΠ, αναφέρει ρητά ότι οι ασθενείς με ΣΚΠ δικαιούνται επίδομα παραπληγίας, με την προσθήκη όμως «που έχουν 67% αναπηρία».

Είμαι σε θέση να γνωρίζω ότι η προσθήκη αυτή μπήκε μόνο και μόνο για να δυσκολέψει την παροχή επιδομάτων, καθώς αποτελεί τουλάχιστον ταυτολογία. Έτσι κι αλλιώς ο ασθενής με 67% αναπηρία δικαιούται επιδόματος. Είναι φανερό ότι το ποσοστό 67% απλώς προστέθηκε για να μην είναι ξεκάθαρο το ποιος δικαιούται ή όχι του επιδόματος. Το μόνο θετικό από τη διάταξη αυτή είναι ότι αναφέρεται ονομαστικά στην πάθηση. Είναι λοιπόν φανερό ότι υπάρχει πρόβλημα στην προστασία ανθρώπων με ΣΚΠ.

Κι όμως, υπάρχει λύση νόμιμη, όσο και συμφέρουσα στο κράτος: Επίδομα Σκλήρυνσης κατά Πλάκας

Η Σκλήρυνση κατά Πλάκας έχει αναγνωριστεί από την ελληνική πολιτεία ως αυτοτελής πάθηση και οι πάσχοντες από αυτή αποτελούν ευπαθή ομάδα ασθενών, χρήζουσα ιδιαίτερης πρόνοιας από την Πολιτεία, σύμφωνα με το άρθρο 24 του ν. 3402/05. Δυστυχώς, το ελληνικό κράτος, μετά την ψήφιση του νόμου αυτού, δεν έκανε τίποτα για να δημιουργήσει τις απαιτούμενες δομές για την υποστήριξη των ασθενών με ΣΚΠ, αθετώντας τις υποχρεώσεις της.

1 πλ. 3

3503

Έχουμε λοιπόν δύο δεδομένα: Από τη μια είναι αναγνωρισμένες από το ελληνικό κράτος οι ανάγκες των ασθενών με ΣΚΠ, από την άλλη το ελληνικό κράτος δεν έχει κάνει κάποια κίνηση για να τις καλύψει.

Θεωρώ λοιπόν ότι το λιγότερο που έχει να κάνει το ελληνικό κράτος είναι να θεσπίσει επίδομα Σκλήρυνσης κατά Πλάκας, ως αντίδωρο στους ασθενείς για τις παροχές που αντό δε δίνει σε στήριξη και αποκατάσταση. Ένα τέτοιο επίδομα και στο νόμο στηρίζεται, αλλά και καλύπτει πραγματικές ανάγκες των ασθενών.

"ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΚΟΝΤΗΣ

ΕΙΜΑΣΤΕ χΙΛΙΑΔΕΣ

Καλησπερα ειμαι 29 χρονων και απο το 2007 πασχω απο ΣΚΠ, καντε κατι πανε να μας αφανισουν εχουμε τα ειδια δηκεοματα οπως η καρκινοπαθεις η λευκεμια η ζαχαροδεις διαβιτι η καρδιακη μην ΜΑΣ βλεπουν σαν ευρο μονο για ΦΑΡΜΑΚΑ και περνω betaferon ! σκεφτομαι να σταματισω να περνω μεχρει να γινει κατι, Δεν μπωρει η επυτροπες τον ΚΕΠΑ να μας φερονται σαν ΖΩΑ λες και θα εξαφανιστει η αρωστια , σας ευχαριστω με εχτιμησει κοντης δημημητρις!